

| | | |
|------|-----------------|--------------------------------------------------------------|
| 資料 1 | 令和 6 年 5 月 17 日 | 令和 6 年度第 1 回厚生科学審議会疾病対策部会・第 3 回 社会保障審議会小児慢性特定疾病対策部会（合同開催） |
|------|-----------------|--------------------------------------------------------------|

匿名指定難病関連情報及び匿名小児慢性特定疾病関連 情報の利用に関するガイドライン（案）

令和 6 年 4 月

厚生労働省健康・生活衛生局

目次

| | | |
|-----------|------------------------------|---|
| 第1 | ガイドラインの目的 | 1 |
| 第2 | 用語の定義 | 1 |
| 1 | 難病等データベース、難病等データ | 1 |
| 2 | 専門委員会 | 1 |
| 3 | 提供申出者 | 1 |
| 4 | 利用者 | 1 |
| 5 | 取扱者 | 1 |
| 6 | 担当者 | 1 |
| 7 | 代理人 | 2 |
| 8 | 提供申出書 | 2 |
| 9 | 生成物 | 2 |
| 10 | 成果物 | 2 |
| 第3 | 難病等データの提供申出手続 | 2 |
| 1 | あらかじめ確認すべき事項 | 2 |
| 2 | 提供申出書と提供データの取扱単位 | 3 |
| (1) | 提供申出書の作成単位 | 3 |
| (2) | 提供する難病等データの取扱い単位 | 3 |
| (3) | 提供する難病等データの複製1回の原則（複数回複製の禁止） | 3 |
| 3 | 提供申出者の範囲 | 3 |
| 4 | 代理人による提供申出書の提出 | 4 |
| 5 | 提供申出書の記載事項 | 4 |
| (1) | ガイドライン等の了承の有無 | 4 |
| (2) | 担当者、代理人 | 4 |
| (3) | 提供申出者の情報 | 4 |
| (4) | 研究計画 | 5 |
| (5) | 取扱者 | 7 |
| (6) | 抽出データ | 7 |
| (7) | 成果の公表予定 | 7 |
| (8) | 提供方法、手数料免除、過去の利用実績 | 7 |
| (9) | その他必要な事項 | 8 |
| 6 | 提供申出書とともに提出する書類 | 8 |
| (1) | 難病等データの管理方法・安全管理対策等に関する書類 | 8 |
| (2) | 倫理審査に係る書類 | 8 |

| | |
|-------------------------------|----|
| 7 提供申出書等の受付及び提出方法 | 9 |
| 第4 提供申出に対する審査 | 9 |
| 1 審査主体 | 9 |
| 2 難病等データの提供の可否の決定 | 9 |
| 3 審査基準 | 10 |
| 4 審査結果の通知 | 11 |
| (1) 提供申出を承諾する場合 | 11 |
| (2) 提供申出を承諾しない場合 | 11 |
| 第5 提供申出／変更申出が承諾された後の手続 | 12 |
| 1 依頼書の提出 | 12 |
| 2 誓約書の提出 | 12 |
| 3 手数料の納付等 | 12 |
| (1) 手数料の積算 | 12 |
| (2) 手数料の免除 | 12 |
| (3) 手数料の納付 | 13 |
| 4 難病等データの受領 | 13 |
| 5 提供申出書の記載事項等に変更が生じた場合 | 13 |
| (1) 専門委員会の審査を要しない変更 | 13 |
| (2) 専門委員会の審査を要する変更 | 14 |
| 第6 難病等データ利用上の安全管理措置等 | 14 |
| 1 他の情報との照合禁止 | 14 |
| 2 安全管理措置 | 15 |
| (1) 組織的な安全管理対策 | 15 |
| (2) 人的な安全管理対策 | 15 |
| (3) 物理的な安全管理措置 | 16 |
| (4) 技術的な安全管理措置 | 17 |
| (5) 情報及び情報機器の持ち出し | 19 |
| (6) その他の安全管理措置 | 19 |
| 3 提供申出者及び取扱者の義務 | 19 |
| 第7 研究成果等の公表 | 20 |
| 1 研究成果の公表 | 20 |
| 2 公表物の満たすべき基準 | 20 |
| (1) 最小集計単位の原則 | 20 |
| (2) 年齢区分 | 21 |
| (3) 地域区分 | 21 |

| | | |
|------------|-------------------------------|-----|
| 3 | 利用実績報告書の提出 | 2 1 |
| (1) | 利用実績報告書の提出 | 2 1 |
| (2) | 利用実績の公表 | 2 1 |
| (3) | 管理状況報告書の提出 | 2 1 |
| 4 | 研究成果が公表できない場合の取扱い | 2 1 |
| 5 | 研究の成果の利用制限 | 2 2 |
| 6 | 難病等データの利用終了後の研究成果の公表 | 2 2 |
| 第8 | 難病等データの利用後の措置等 | 2 2 |
| 1 | 難病等データの利用の終了 | 2 2 |
| 2 | 利用終了後の再検証 | 2 2 |
| 第9 | 難病等データの不適切利用への対応 | 2 3 |
| 1 | 法における罰則 | 2 3 |
| 2 | 契約違反と措置内容 | 2 3 |
| 第10 | 厚生労働省による実地監査 | 2 4 |
| 第11 | その他 | 2 4 |
| 第12 | ガイドラインの施行期日 | 2 4 |

第1 ガイドラインの目的

匿名指定難病関連情報及び匿名小児慢性特定疾病関連情報の利用に関するガイドライン（以下「本ガイドライン」という。）は、難病の患者に対する医療等に関する法律（平成26年法律第50号。以下「難病法」という。）又は児童福祉法（昭和22年法律第164号）に基づき、匿名指定難病関連情報又は匿名小児慢性特定疾病関連情報の適切かつ安全な利活用を進めるため、申出手続等を定めるものである。

第2 用語の定義

1 難病等データベース、難病等データ

本ガイドラインにおいて「難病等データベース」とは、厚生労働省が難病法又は児童福祉法に基づき、指定難病の患者に係る指定難病の病名、病状の程度その他の難病の患者に対する医療等に関する法律施行規則（平成26年厚生労働省令第121号。以下「難病法施行規則」という。）で定める指定難病の患者に関する情報又は医療費支給認定に係る小児慢性特定疾病児童若しくは医療費支給認定患者その他児童福祉法施行規則（昭和23年厚生省令第11号）で定める者に係る小児慢性特定疾病の病名、病状の程度その他の児童福祉法施行規則で定める小児慢性特定疾病児童等に関する情報を収集したデータベースをいう。「難病等データ」とは、難病等データベースから抽出・匿名加工され提供されるデータをいう。

2 専門委員会

本ガイドラインにおいて「専門委員会」とは、「匿名指定難病関連情報の提供に関する専門委員会（仮称）」又は「匿名小児慢性特定疾病関連情報の提供に関する専門委員会（仮称）」をいう。

3 提供申出者

本ガイドラインにおいて「提供申出者」とは、難病法又は児童福祉法に基づき、厚生労働省に難病等データの提供の申出を行う機関等又は個人をいう。

4 利用者

本ガイドラインにおいて「利用者」とは、難病等データの提供について承諾され、難病等データを利用する提供申出者をいう。

5 取扱者

本ガイドラインにおいて「取扱者」とは、提供申出書に記載された、実際に難病等データを取り扱う者をいう。1提供申出者につき、常勤の取扱者が1名以上含まれる必要がある（提供申出者が個人の場合を除く）。

6 担当者

本ガイドラインにおいて「担当者」とは、提供申出書に記載される取扱者のうち、実際に提

供申出を担当し、書類の授受や事務局からの連絡の窓口となる者をいう。

7 代理人

本ガイドラインにおいて「代理人」とは、難病法施行規則又は児童福祉法施行規則に基づき、代理で提供申出をする者をいう。厚生労働省との事務手続は原則担当者が行うこととしているが、提供申出者から代理を指定された場合は、提供申出に係る手続の窓口とすることを認める。

8 提供申出書

本ガイドラインにおいて「提供申出書」とは、難病法施行規則又は児童福祉法施行規則に基づき、難病等データに係る提供申出のため、提供申出者が厚生労働省に提出する書類をいう。

9 生成物

本ガイドラインにおいて「生成物」とは、利用者が難病等データを用いて生成したものをいう。生成物のうち、最小集計単位等の公表の基準を満たしたものを「最終生成物」といい、それ以外のものを「中間生成物」という。解析中に生成した難病等データを含まないSQL等は「副生成物」という。なお「生成物」については、厚生労働省による公表物確認で承認を得たものを除き、取扱者以外に公表することを禁ずる。

10 成果物

本ガイドラインにおいて「成果物」とは、最終生成物のうち、厚生労働省による公表物確認で承認を得て、取扱者以外に公表可能になったものをいう。

第3 難病等データの提供申出手続

1 あらかじめ確認すべき事項

提供申出者は、難病法、児童福祉法、難病等データの提供に関するホームページに掲載されている本ガイドライン、利用規約等をよく確認し、あらかじめ了解した上で提供申出手続を行うこと。ホームページに掲載された審査スケジュールの期日までに事前相談を経た上で申出を行うこと。指定難病の患者に関する情報に係る難病等データと小児慢性特定疾病児童等に関する情報に係る難病等データとの連結解析の申出を行う場合は、その旨の提供申出を行うこと。

難病等データを用いた研究は、人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針（令和3年文部科学省・厚生労働省・経済産業省告示第1号）等の適用対象となる。

なお、難病等データの提供はやむを得ない事情により遅れることがある。また、抽出方法による技術的な問題及び提供に係る事務負担量等、事前に予測できない事由により、提供が行えない場合があり得ることについても了承すること。

承諾された申出の一覧、成果物（研究者、発表形式、タイトル等）、不適切利用の一覧については厚生労働省から適時公表される。

2 提供申出書と提供データの取扱単位

(1) 提供申出書の作成単位

提供申出書は、難病等データの提供の判断要件となる「利用目的」ごとに作成する。同じ研究グループが難病等データを利用した複数の研究を計画する場合であっても、「利用目的」ごとに提供申出書と付随する書類を一式作成すること。

(2) 提供する難病等データの取扱い単位

難病等データの提供は、提供するデータの内容と期間に応じて、抽出単位ごとに1件として取り扱う。1件の難病等データを複数の利用場所で利用する場合、同じ難病等データが格納された媒体を複数個受け取ることができる。必要な媒体の個数を、提供申出書で「提供ファイル数」として申出すること（原則、提供ファイル数＝難病等データ利用場所の数となる。複数の取扱者が1台の情報処理機器を交互に利用する場合には、1ファイルの提供とする）。

(3) 提供する難病等データの複製1回の原則（複数回複製の禁止）

管理責任の明確化の観点から、提供された難病等データについて、当該データを別の記憶装置に複写・保存する行為は1回に限定する。当該記憶装置の保存・複製データが消去されない限り、別の記憶装置への保存・複写は原則として認めない。したがって、複数のPCで別々に同じ難病等データを利用する場合は、利用するPCの台数分の記録媒体を入手するものとする。提供された難病等データが複写・保存された1台の記憶装置を複数の取扱者が利用することは差し支えない。

3 提供申出者の範囲

難病等データの提供申出者の範囲は、以下の機関等又は個人とする。

- ・ 公的機関：国の行政機関¹、都道府県、市区町村
- ・ 法人等²：大学、研究開発行政法人等³、民間事業者
- ・ 個人：補助金等⁴を充てて業務を行う個人⁵

取扱者が複数の組織に所属を有する場合、原則、研究者として主に所属する組織（例：雇用

¹ 個人情報の保護に関する法律（平成15年法律第57号）第2条第8項に規定する行政機関（厚生労働省を除く。）

² 公的機関を除く法人その他の団体で代表者又は管理人の定めがあるもの。原則、登記された法人等を単位として提供申出を行うこと。

³ 学校教育法（昭和22年法律第26号）に規定する大学（大学院含む。）、科学技術・イノベーション創出の活性化に関する法律（平成20年法律第63号）別表第1に掲げる研究開発法人、独立行政法人医薬品医療機器総合機構法（平成14年法律第192号）に規定する独立行政法人医薬品医療機器総合機構。

⁴ 補助金等に係る予算の執行の適正化に関する法律（昭和30年法律第179号）第2条第1項に規定する補助金等、地方自治法（昭和22年法律第67号）第232条の2（同法第238条第1項の規定により適用する場合を含む。）の規定により地方公共団体が支出する補助金又は国立研究開発法人日本医療研究開発機構法（平成26年法律第49号）第16条第3号に掲げる業務として国立研究開発法人日本医療研究開発機構が交付する助成金をいう。

⁵ 難病法施行規則第45条の5各号又は児童福祉法施行規則第17条の4各号のいずれにも該当しない者

契約が専任である組織、勤務時間が長い組織、成果物公表の際に所属として記載する組織）を提供申出者とする。

なお、医療機関が提供申出を行う場合、提供申出者の単位は以下の通りとする。ただし当該提供申出者に代表者又は管理者の定めがない場合等はこの限りではない。

- ・ 公的機関が開設する医療機関の場合、当該医療機関を開設する公的機関。
- ・ 医療法(昭和23年法律第205号)第7条の2第1項各号に掲げる者(公的機関を除く。)、国立病院機構及び労働者健康安全機構が開設する医療機関の場合、当該医療機関。
- ・ 大学病院(法人登記のある大学病院を除く。)の場合、当該大学病院を開設する大学。
- ・ 上記以外の医療機関の場合、当該医療機関の開設者。

4 代理人による提供申出書の提出

代理人による提供申出をする場合は、当該代理人は、担当者から委任状など代理権を証明する書類を有している者であることが必要である。なお、代理人は、受付窓口担当者に代わって難病等データの提供に係る提供申出を行い、必要に応じて提供申出書等の書類の訂正の判断を行うことになることから、提供申出内容について深い知見を有している者であることが望ましい。

5 提供申出書の記載事項

提供申出者は、厚生労働省が定めた様式に沿って、以下の(1)～(9)の事項について、提供申出書に記載する。なお、提供申出書はすべての提供申出者の了承の下に提出すること。

(1) ガイドライン等の了承の有無

申出にあたり、提供申出者及び取扱者が本ガイドラインを了承していることを記載すること。また、提供申出者が機関として難病等データを利用した研究を行うことを承認していることを証する書類を添付すること。

(2) 担当者、代理人

担当者、代理人の氏名、生年月日、住所、職業、所属機関名・部署名・職名、電話番号、E-mailアドレスを記載すること。担当者及び代理人は、氏名、生年月日及び住所等を確認できる書類のコピーを提出すること。確認書類は、原則申出日に有効な「マイナンバーカード」「運転免許証」「運転経歴証明書」「在留カード」又は「特別永住証明書」のいずれかとする。上記のいずれも提出できない場合は、氏名、生年月日及び住所が確認できる住民票の写し等の書類2種類以上の提出を求める。また、担当者が提供申出者の機関に所属していることを証する書類の提出を求める。

(3) 提供申出者の情報

提供申出者が公的機関の場合、名称、担当する部局、所在地及び電話番号を記載すること。

所属する取扱者1名以上について、身分証明書及び当該機関に所属していることを証明する書類を提出すること。

提供申出者が法人等の場合、名称、所在地、法人番号、当該法人等の代表者又は管理人の氏名、職名及び電話番号を記載すること。

提供申出者が個人の場合、氏名、生年月日、住所、職業、所属機関名・部署名・職名、電話番号、E-mail アドレスを記載すること。提供申出者の身分証明書等（担当者及び代理人の確認書類を参照）の写しを提出すること。

(4) 研究計画

難病等データの利用にあたっては、相当の公益性を有すると認められる業務であることを求める。特定の商品又は役務の広告又は宣伝（マーケティング）に利用するために行うものを除き、広く利用が可能であり、具体的には、製薬企業をはじめとする民間事業者等による医薬品や医療機器の創出に資する研究開発での活用として、計画段階での事前調査・分析（対象疾患の患者数や自然歴の調査、アウトカム指標や適格基準の設定、必要サンプルサイズの検討等のための特定の患者群に係る疫学情報の把握）、対象患者を多く診断・治療している医療機関の分布状況等の分析などが考えられる。ただし、企業等の組織内部の業務上の資料としてのみ利用される場合又は特定の顧客に対するレポート作成の基礎資料としてのみ利用される場合は、相当の公益性を有するものとは考えられず、認められない。

上記の観点から、難病等データを利用する研究の計画内容について、次の①～⑨を記載すること。

① 研究の名称

「〇〇の分析により●●を検証する研究」等、研究概要が具体的に分かるような簡潔な名称を記入すること。

② 研究の内容と必要性

以下の i) ～ iv) のいずれかに該当していることを確認し、研究の背景、研究の目的、研究によって期待される効果について具体的に記載すること（複数該当する場合は主たるものを選択）。

- i) 難病の患者に対する医療又は難病の患者の福祉の分野の研究開発に資する分析、小児慢性特定疾病児童等に対する医療又は小児慢性特定疾病児童等の福祉の分野の研究開発に資する分析
- ii) 難病対策又は小児慢性特定疾病に係る対策に関する施策の企画及び立案に関する調査
- iii) 難病の患者に対する良質かつ適切な医療の確保又は難病の患者の療養生活の質の維持向上に資する研究、小児慢性特定疾病児童等に対する良質かつ適切な医療の確保

又は小児慢性特定疾病児童等の療養生活の質の維持向上に資する研究

iv) 上記 i) ~ iii) に準ずるものであって難病又は小児慢性特定疾病に関する調査及び研究の推進並びに国民保健の向上に特に資する業務

③ 研究の概要

研究計画（研究対象集団（選択・除外基準等）、研究デザイン（PECO、統計解析法等）、データ抽出条件（具体的なレコードとそれらが必要な理由）、エンドポイント（特定の合併症等）、期待される研究結果とその意義（政策活用や臨床応用））について可能な限り具体的に記載すること。

特に集計単位が市区町村の場合は、必要性や公表方法の配慮についてより具体的に記載すること。

④ 研究の計画及び実施期間

当該研究のスケジュール（当該研究計画の中で実際に難病等データを利用する期間、結果取りまとめ、公表時期等）を記載すること。

⑤ 指定難病の患者に関する情報に係る難病等データと小児慢性特定疾病児童等に関する情報に係る難病等データとの連結の有無

指定難病の患者に関する情報に係る難病等データと小児慢性特定疾病児童等に関する情報に係る難病等データとの連結をする必要がある場合は、対象疾病及びその必要性を記載すること。

⑥ 外部委託等

提供申出者は、外部委託を行う必要性が、研究の目的及び内容に照らして合理的である場合、難病等データを用いた研究を外部委託することができる。研究を外部委託する場合は、委託先も提供申出者とし、外部委託する研究内容の範囲及び外部委託をする必要性について記載すること。委託先機関との間で交わされた秘密保持・守秘義務の契約書の写しを提出すること。

⑦ 取扱者の過去の実績と現在行っている研究

取扱者の過去の実績と現在行っている研究を証する資料を当該研究に関連する分野とそれ以外に分けて添付すること。

⑧ 難病等データの利用期間

難病等データを厚生労働省が発送してから、返却するまでの期間を記入すること。利用期間の上限は、原則 24 ヶ月間とする。

⑨ 難病等データの利用場所及び保管場所

難病等データを実際に利用・保管する場所（国内に限る）を記載すること。利用場所は、いずれかの提供申出者の施設内であることとする。難病等データを実際に利用する PC の管理状況及び環境、難病等データの保管・管理方法について記載し提出すること。

外部委託を行う場合に、利用場所又は保管場所が委託先となる場合は、その委託先における利用場所又は保管場所の具体的な内容を記載すること。

(5) 取扱者

取扱者（外部委託先に所属し実際に難病等データを取り扱う者を含む）について全員の氏名、所属機関名、職名、電話番号、E-mail アドレス及び利用場所を記入すること。提供申出にあたっては、取扱者が難病等データを使用した研究を行うことを提供申出者が承認する書類を求める。

なお、取扱者は本ガイドライン第 6 に定められた人的な安全管理対策を満たす者とする。

提供申出者、取扱者が複数の場合、各取扱者の担当する分析内容や取り扱うデータの粒度及び携わる解析プロセスについて記載すること。

(6) 抽出データ

希望するデータの種類、対象疾病名、抽出対象期間、抽出条件等を記入すること。

提供データが研究内容に鑑みて最小限であるとする根拠を記入すること。

(7) 成果の公表予定

難病等データの提供を受けた場合、研究成果を広く一般に公表しなければならない（最終的に特定の者や主体にのみに提供される場合は公表とはみなさない）。予定している全ての公表方法（論文、報告書、学会、研究会等）、公表先（学会誌やウェブサイト等）、公表内容、公表予定時期について可能な限り具体的に記載すること。

(8) 提供方法、手数料免除、過去の利用実績

① 難病等データの提供方法

厚生労働省の用意した媒体による媒体提供とする。希望する媒体数（申出書の提供ファイル数。原則、難病等データの利用場所と同一の数）を記載すること。

② 手数料免除の申請

要件に該当する者は、手数料の免除を受けることができる。免除を希望する場合は、その旨を記載すること。また、手数料免除の要件に該当することを証明する書類を添付すること。手数料免除の要件及び提出書類は本ガイドライン「第 5 の 3 (2) 手数料の免除」の項を参照すること。

なお、手数料免除の申請は、提供申出時から、厚生労働省が提供申出者に手数料実績額を通知する時までとする。厚生労働省は、提供申出者から該当する書類が提出された時点で免除の判断を行い、その可否について通知する。なお、変更申出において再度の手数料が発生する際にはその都度免除の判断を行う。

③ 過去の難病等データ等の利用実績

提供申出者若しくは取扱者が現に難病等データの提供を受けている、又は本提供申出に係る難病等データの利用予定期間中に別途提供申出を行う予定がある場合は、それらの難病等データの項目及び期間について記載すること。

過去に難病等データの提供を受けたことがある場合は、そのデータの内容及び利用期間を記載すること。過去に難病等データや「指定難病患者データ及び小児慢性特定疾病児童等データの提供に関するガイドライン」（平成 31 年 2 月厚生労働省）に基づき提供されたデータ、高齢者の医療の確保に関する法律（昭和 57 年法律第 80 号）第 16 条の 2 第 1 項に規定する匿名医療保険等関連情報、高齢者の医療の確保に関する法律施行規則（平成 19 年厚生労働省令第 129 号）第 5 条の 8 に規定する匿名医療保険等関連情報と連結解析可能なデータ、統計法（平成 19 年法律第 53 号）に基づくデータの利用に関して法令や契約違反による措置を受けたことがある場合は、その内容を記載すること。

(9) その他必要な事項

厚生労働省は、必要に応じて、その他必要な事項や書類の提出を求めることができるものとする。

6 提供申出書とともに提出する書類

「5 提供申出書の記載事項」に記載した本人確認の添付書類等の他に、下記(1)(2)の書類を提出すること。

(1) 難病等データの管理方法・安全管理対策等に関する書類

運用フロー図、リスク分析対応表、運用管理規程、自己点検規程を提出すること。これらの書類は、厚生労働省が指定する書式をダウンロードし、記入例に基づいて作成すること。

(2) 倫理審査に係る書類

人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針の適用下に倫理委員会の審査を受け、承諾書の写しを提出すること。承諾書又は審査の申請の際に提出した研究計画書に、外部委託先を除くすべての提供申出者が記載されている必要がある。

提供申出者が民間事業者等で内部に倫理委員会を設置していない場合、大学や研究機関等の外部組織に倫理審査を依頼すること。提供申出者が公的機関（省庁、自治体）のみである場合（委託先を除く）は本書類は不要である。

なお、倫理委員会の審査が申出に間に合わない場合、審査を申請中であること及び審査完了時期の目安が分かる書類を代替資料として提出することができる。この場合、承諾され次第、承諾書の写しを遅滞なく提出すること。

取扱者の所属機関が変わった場合、変更申出において、変更後の所属先を反映した倫理審査の承諾書を提出すること。

7 提供申出書等の受付及び提出方法

提供申出書等は、担当者又は代理人が、厚生労働省がホームページ等で指定する窓口に原則メールで提出すること。受付窓口は厚生労働省健康・生活衛生局難病対策課であり、円滑な事務処理のために窓口業務を外部委託する場合がある。

申出の締切等、審査に係る具体的なスケジュールは、ホームページ上で事前に公表されるので確認すること。厚生労働省は、記載内容又は添付資料に不備がある場合には、その修正及び再提出を求める。なお、再提出する前に、指示された提出期日を過ぎた場合には、次の提出期日までに再提出すること。

第4 提供申出に対する審査

1 審査主体

難病等データの提供の可否を判断する審査は、難病法又は児童福祉法に基づきそれぞれの専門委員会が実施する。本ガイドラインに定めるものの他、専門委員会における審査方法の詳細については、専門委員会で決定することとする。審査は研究者の着想の保護等のため原則非公開で行われる。専門委員会は難病等データの提供の判断に当たって、提供申出者又は取扱者に、条件を付すことができる。難病等データの提供申出者又は取扱者と関係を有する委員がいる場合には、その申出に対する審査に当該委員は参加しない。専門委員会は、提供申出書の内容が専門的である場合等は、必要に応じ、提供申出書の内容に関する専門的な知見を有する者を招集し、意見を聞くとともに、専門委員会の審査に反映することができる。

提供申出者が、指定難病の患者に関する情報に係る難病等データと小児慢性特定疾病児童等に関する情報に係る難病等データとの連結解析を申出する場合には、「匿名指定難病関連情報の提供に関する専門委員会（仮称）」及び「匿名小児慢性特定疾病関連情報の提供に関する専門委員会（仮称）」の合同委員会で審査を行う。

2 難病等データの提供の可否の決定

専門委員会は審査を終了後、意見の取りまとめを行い、各委員からの意見を厚生労働省へ提出し、最終的な提供の可否は厚生労働省が決定する。

3 審査基準

専門委員会は、提供申出書に基づいて、以下の審査基準に則り、難病等データの提供の可否について審査を行う。

専門委員会は、必要があると認める場合には、提供申出者に対し、資料の追加・修正等を求めた上で、再度審査を行うことができる。

| 事項 | 審査基準 |
|-----------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| (1) 提供申出者、担当者及び代理人の氏名等 | <ul style="list-style-type: none"> ・ 申出書に記載されている提供申出者の名称、担当者及び代理人の所属・連絡先等の情報が添付書類により確認できること。 ・ 申出にあたり、所属機関が了承していることが添付書類により確認できること。 |
| (2) 利用目的 | <ul style="list-style-type: none"> ・ 難病等データの利用目的が、難病法及び難病法施行規則又は児童福祉法及び児童福祉法施行規則に規定された難病又は小児慢性特定疾病に関する調査及び研究の推進並びに国民保健の向上に資する目的であること。 ・ 難病等データの利用目的が、特定商品・役務の広告・宣伝（マーケティング）利用する又は利用されると推測される研究内容に該当しないこと。 |
| (3) 提供を希望するデータの概要と難病等データベース利用の必要性 | <p>以下の観点に照らして難病等データを利用する必要性が認められること。なお、専門委員会の審査において、研究内容の緊急性を勘案し、早期提供等の配慮を行うことができる。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 利用する難病等データの範囲が研究内容から判断して必要最小限であること。 ・ 提供されるデータの項目が個人特定につながるおそれがないこと及びデータの分析方法等が特定個人を識別する内容でないこと。 ・ 難病等データの性格に鑑みて、その利用に合理性があり、他の情報では研究目的が達成できないこと。 ・ 提供データの種類、抽出対象期間、抽出条件等が具体的に記載されていること。 ・ 利用する難病等データの範囲と研究の内容・利用する方法（研究対象集団、研究デザイン、データ抽出条件等）の関係が整合的であること。 ・ 難病等データの利用期間と研究の計画・公表時期が整合的であること。 |
| (4) 研究体制等 | <ul style="list-style-type: none"> ・ 取扱者全員について氏名、所属及び連絡先等が提供申出書等に記載され、その範囲が必要な限度であること。 ・ 取扱者の過去の実績や研究体制に照らして、申し出られた研究内容が実行可能であると考えられること。 ・ 取扱者（外部委託する場合には外部委託先を含む）は、個々人が特定できること。それぞれの取扱者の役割や取り扱うデータの範囲が適切であること。 ・ 外部委託を行う場合には、委託の範囲及び外部委託を行う必要性が研究の |

| | |
|--------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| | <p>目的及び内容に照らして合理的であること。</p> <ul style="list-style-type: none"> 提供申出の担当者が、申出時点で別の申出の担当者になっていないこと（担当者になっている難病等データの利用を終了していない場合、別の申出の担当者になることは認めない）。 |
| (5) 安全管理対策 | <ul style="list-style-type: none"> 本ガイドライン第6に規定された難病等データ利用上の安全管理対策が適切に講じられていること（外部委託する場合には外部委託先を含む）。 |
| (6) 結果の公表予定 | <ul style="list-style-type: none"> 公的機関以外が難病等データを利用する場合、学術論文、ウェブサイトへの掲載等の形で研究の成果が公表される予定であること。研究成果の公表予定日が申出書に記載され、当該予定日が利用期間と整合的であること及び公表される内容が適切であること。 公的機関が難病等データを利用する場合、当該公的機関が行う施策の推進に適切に反映されるものであること。また、何らかの方法で研究成果が公表されるものであること。 |
| (7) その他必要な事項 | <ul style="list-style-type: none"> 上記以外に、特に専門委員会が設定した審査事項がある場合、その承認基準を満たしていること。 |

4 審査結果の通知

厚生労働省は、専門委員会の審査結果を踏まえ、提供の可否を決定し、提供申出者に通知する。なお、難病等データの提供は、厚生労働省と提供申出者及び取扱者の双方との合意に基づく契約上の行政行為であり、行政手続法（平成5年法律第88号）上の処分にあたらないため、行政不服審査法（平成26年法律第68号）の対象外である。

(1) 提供申出を承諾する場合

承諾通知書に次の事項を記載のうえ通知する。承諾通知にあわせて、提供申出者に対して、依頼書及び利用規約・誓約書の様式の入手方法、提出について連絡する。

- i) 難病等データの提供を行う旨
- ii) 提供予定時期
- iii) 提供するにあたり、付した条件がある場合には、当該条件の内容
- iv) 研究の実施にあたり、遵守しなければならない他の医学研究に係る指針等がある場合には、当該指針等の名称
- v) その他厚生労働省が必要と認める留意事項

(2) 提供申出を承諾しない場合

不承諾通知書にその理由を記載して提供申出者に通知する。

第5 提供申出／変更申出が承諾された後の手続

1 依頼書の提出

第4の4の承諾通知書を受けた提供申出者は、当該通知に係る難病等データの提供の実施を求めるときは、必要な事項を記載した依頼書を提出すること。再抽出を伴う変更申出の承諾後も同様である。

2 誓約書の提出

提供申出者及び取扱者全員が利用規約の内容を確認し、遵守する旨を記載したうえで、署名（提供申出者は記名捺印も可）した誓約書を提出すること（紙媒体で郵送）。なお、遵守内容が書類上明確になるように、利用規約及び誓約書は一体として提出すること。取扱者の追加を伴う変更申出の場合も本書式を提出すること。

3 手数料の納付等

(1) 手数料の積算

提供申出に係る手数料は、人件費等を踏まえた時間単位の金額（難病の患者に対する医療等に関する法律施行令（平成26年政令第358号。以下「難病法施行令」という。）第10条第1項又は児童福祉法施行令（昭和23年政令第74号）第23条の2第1項に定める額）に、作業に要した時間を乗じて得た額とする。作業に要した時間とは、申出処理業務（申出書類確認・専門委員会への諮問手続・データの抽出条件の精査等）とデータ抽出業務（SQL作成・テスト実施・結果の検証等）に要した時間とする。

厚生労働省は承諾後に手数料の見積額を通知するものとする。ただし、実際の手数料額と差が生じたとしても厚生労働省はその責を負わないものとする。

(2) 手数料の免除

難病法施行令又は児童福祉法施行令の規定に基づき、提供申出者のすべてが以下のいずれかに該当する場合には、手数料は免除する。補助金がこれらの要件に該当することを証明する書類（補助金等の交付決定通知の写し及び研究計画書又は交付申請書等）を添付すること。

- i) 公的機関
- ii) 補助金等⁶を充てて難病等データを利用する者

⁶ 補助金等に係る予算の執行の適正化に関する法律第2条第1項に規定する補助金等、地方自治法第232条の2（同法第238条第1項の規定により適用する場合を含む。）の規定により地方公共団体が支出する補助金又は国立研究開発法人日本医療研究開発機構法第16条第3号に掲げる業務として国立研究開発法人日本医療研究開発機構が交付する助成金をいう。

上記のうち、有効な補助金の条件は、以下の通り。

- ・当該補助金の申請時に記載された研究計画と難病等データの申出時の研究計画に整合性があること。
- ・外部委託先を除くすべての提供申出者が、交付決定通知の写し、研究計画書又は交付申請書に記載されていること。
- ・補助金の有効期間が、原則専門委員会で承諾される時点で有効であること。

iii)上記i)・ii)から委託を受けた者

(3) 手数料の納付

厚生労働省は難病等データを用意した後に手数料実績額及び納付期限を提供申出者に通知する。提供申出者が当該通知を受けたときは、当該納付期限までに厚生労働省が定める書類に収入印紙を貼って納付すること。厚生労働省は、納付確認後、難病等データの提供を行う。

4 難病等データの受領

利用者は提供申出書に記載した方法で難病等データの提供を受けた後、速やかに難病等データの受領書を厚生労働省へメールで提出すること。データを分割して受領する場合や、変更申出に伴い再度データを受領したときも受領書を提出すること。

厚生労働省は提供する難病等データについて、暗号化しパスワードを付与する等、必要な措置を講じる。HDDで難病等データの提供を受けた場合は、予め申し出た利用端末へ複製後、HDD内のデータを消去し、厚生労働省が指定する窓口へ媒体を返送すること。CD-R又はDVDで提供を受けた場合は、研究終了時まで適切に保管すること。

5 提供申出書の記載事項等に変更が生じた場合

厚生労働省の承諾後に提供申出書の記載事項に変更が生じた場合は、次の通り対応する。専門委員会の審査を要する変更については、厚生労働省より提示された事前相談の締切までに変更の意図を申し出ること。また、変更内容に応じて別途必要になる書類（安全管理に係る書類や身分証明書等）についても窓口からの案内に従い提出すること。

(1) 専門委員会の審査を要しない変更

利用目的、要件に影響を及ぼさないと判断される次のような変更が生じた場合は、職名等変更申出書に変更事項を記載の上、直ちに厚生労働省へ届け出ること。

- i) 取扱者の人事異動等に伴い、同一提供申出者内の所属部署・連絡先又は姓に変更が生じた場合
- ii) 利用者・取扱者を除外する場合
除外される利用者・取扱者が個別に利用していた難病等データを格納した媒体が存在する場合は、本ガイドライン第8の1「難病等データの利用の終了」に従ってデータの消去、CD-R又はDVDの返却を行うこと。
- iii) 成果の公表形式を変更する場合（例：公表する学会誌の変更等）
- iv) 利用期間の延長を希望する時点で解析が終了し、具体的な公表見込みがある場合（例：査読の結果待ち等）

どのようなステータスカを具体的に記載し、その状況であることが確認できる書類を添付すること。1回の延長は2年までとし、必要な場合は再度申し出ること。

＜職名等変更届出書で認められる例＞

- ・ 個票を用いた解析が終了し、論文を執筆中である
- ・ 厚生労働省に公表物確認を依頼している最中である
- ・ 厚生労働省の公表物確認を終え、英文校正等の最中である
- ・ 論文を投稿し、査読の結果待ちである

＜専門委員会での審議を要する例＞

- ・ 提供された難病等データを用いて解析中である
 - ・ 解析終了の見込みが立っておらず、研究計画の変更が必要である
 - ・ 抽出条件や解析方法を変更する
- v) 厚生労働省が行う実地監査の指摘に基づき利用者がセキュリティ要件を修正する場合
- vi) その他、申出内容の基本的な方針に影響を及ぼさないような軽微な修正を行う場合

(2) 専門委員会の審査を要する変更

上記(1)以外の場合は、再度審査を行う必要があるものとし、変更申出書及び変更内容に応じて必要となる書式を、窓口からの案内に従い提出すること。厚生労働省は、専門委員会の審査を経た上で、承諾通知書又は不承諾通知書を提供申出者に通知する。

- i) 利用目的、要件に影響を及ぼす変更の場合
- ii) 取扱者の人事異動に伴い、所属機関に変更が生じた場合（同一提供申出者内の異動の場合は(1)の届出を行うこと。）
- iii) 取扱者の追加の必要が生じた場合
- iv) 取扱者が交代する場合
 - ・ 交代前に変更申出書により変更手続を行うこと。
- v) 利用期間を延長する場合（研究計画の変更等によるものであり、(1)のiv)に該当する場合を除く。）
 - ・ 利用期間終了前の専門委員会の事前相談締切までに変更申出を行う旨を申し出ること。
 - ・ 専門委員会は、延長の理由が合理的であり、必要最小限の延長であるかどうかに基づき審査する。
 - ・ 承諾された場合、利用実績報告書の提出時期もあわせて延長を認める。承諾されなかった場合、難病等データの利用終了に伴う所定の措置を講じること。

第6 難病等データ利用上の安全管理措置等

1 他の情報との照合禁止

提供申出者及び取扱者は、難病等データの作成に用いられた加工の方法に関する情報を取得し、

又は連結申出として承諾されていない他の情報と難病等データを照合してはならない。

2 安全管理措置

提供申出者及び取扱者（外部委託先を含む）は、難病法又は児童福祉法に基づき、難病等データの利用にあたって以下の安全管理措置を講じなければならない。

(1) 組織的な安全管理対策

- ・ 難病等データの適正管理に係る基本方針を定めていること。
- ・ 管理責任者⁷、利用者及び取扱者の権限、責務及び業務を明確にすること。
- ・ 難病等データに係る管理簿（利用場所入退室管理簿、操作端末利用管理簿、記憶媒体利用管理簿、作成帳票管理簿）を整備すること。
- ・ 難病等データの適正管理に関する規程（運用管理規程等）の策定⁸、実施、運用の評価、改善を行うこと。
- ・ 難病等データの漏洩、滅失、毀損が発生した場合の事務処理体制を整備すること。
- ・ 情報システムで扱う情報をすべてリストアップしていること。
 - ✓ リストアップした情報を、安全管理上の重要度に応じて分類を行い、常に最新の状態を維持していること。
 - ✓ このリストは情報システムの安全管理者が必要に応じて速やかに確認できる状態で管理していること。
 - ✓ リストアップした情報に対してリスク分析を実施していること。

(2) 人的な安全管理対策

- ・ 提供申出者及び取扱者は、以下のいずれにも該当しないことを確認すること。
 - i) 難病法、児童福祉法、統計法、個人情報保護に関する法律に基づく命令の規定に違反し、罰金以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった日から起算して5年を経過しない者
 - ii) 難病等データや「指定難病患者データ及び小児慢性特定疾病児童等データの提供に関するガイドライン」に基づき提供されたデータ、高齢者の医療の確保に関する法律第16条の2第1項に規定する匿名医療保険等関連情報、高齢者の医療の確保に関する法律施行規則第5条の8に規定する匿名医療保険等関連情報と連結解析可能なデータ、統計法に基づくデータの利用の契約に違反し、データ提供禁止等の措置が講じられている者

⁷ 管理責任者は、情報システムの安全管理を行うための運用管理の責任者であり、日常的なシステムの安全管理や、安全管理に必要な資料の作成や報告を行い、これらの安全管理に係る業務に必要な承認権限等を有するものとする。

⁸ 運用管理規程において定める内容は、上記以外に理念（基本方針及び管理目的）、契約書・マニュアル等の文書の管理、機器の管理、記録媒体の管理（保管及び授受等）の方法、情報破棄の手順、自己監査、苦情・質問の受付窓口、その他提供申出者が対応を行っている事項とする。

- iii) 暴力団員による不当な行為の防止等に関する法律（平成3年法律第77号）に規定する暴力団員又は暴力団員でなくなった日から5年を経過しない者（以下「暴力団員等」という。）
 - iv) 法人等であって、その役員のうちに上記 i) から iii) までのいずれかに該当する者がある者
 - v) 暴力団員等がその事業活動を支配する者又は当該業務の補助者として使用するおそれのある者
 - vi) その他、難病等データを利用して不適切な行為をしたことがある等で取扱者になることが適切であると厚生労働省が認めた者
- ・ 提供申出者は、取扱者に対し、難病等データを取り扱う上で必要な教育及び訓練を行うこと。
 - ・ 法令上の守秘義務のある者以外を事務職員等として採用するにあたっては、雇用契約時に併せて守秘・非開示契約を締結すること等により安全管理を行うこと。

(3) 物理的な安全管理措置

- i) 難病等データを取り扱う区域を特定すること（国内に限る）。特定された区域への立ち入りの管理及び制限するための措置を講じること。
 - ・ 難病等データを参照可能な区画を明示し、許可された者⁹以外無断で立ち入ることが出来ないよう、施錠等の対策を講ずること。
 - ・ 難病等データを物理的に保存している区画への入退管理¹⁰を実施すること。入退室の記録を定期的にチェックし、その妥当性を確認すること。記録は利用終了後少なくとも1年は保管すること。
 - ・ 難病等データの利用、管理及び保管は、事前に承諾された場所（国内に限る）でのみ行うこととし、外部への持ち出しは行わないこと（公表物確認時を除く）。
 - ・ 同一利用場所内で複数研究の難病等データ、中間生成物等を利用することは可能だが、研究ごとに居室の利用時間帯を分け入室できる者を制限する等、両研究の取扱者が混在しないような配慮をすること。同一端末を使用し、アカウントの分割やフォルダのアクセス権を分けるといった設定だけではリスク回避の十分な対策とは認められない。別々の端末や外部記憶媒体で利用すること。
- ii) 難病等データの取扱いに係る機器の紛失・盗難等の防止措置を講じること。
 - ・ 難病等データが保存されている PC やサーバー等の機器の設置場所及び記録媒体の保存場所には施錠すること。
 - ・ 難病等データや生成物が存在する PC 等の機器に盗難防止用チェーンを設置するこ

⁹ 当該施設において区画内への立ち入りが許可されている者以外立ち入ることが出来ない対策（職員証によって解錠可能な施錠等）を講ずること。清掃等で一時的にこれ以外の者が立ち入る必要がある場合には、難病等データを取り扱う端末からサインアウトし、取扱者の付き添いのもと、情報の漏洩や窃視の可能性を排除すること。

¹⁰ 電子的なログの取得や、台帳に氏名等を記入することによる。

と。

iii) 難病等データ・生成物の削除や、難病等データ・生成物が存在する PC 等の機器等を廃棄する場合には、専用ツールを用いるなどにより第三者が復元できない手段で行うこと。

- ・ データ消去の証明書を提出すること。証明書に既定のフォーマットはなく、消去ソフトを利用して消去した際の画面キャプチャ等で構わない。
- ・ 破棄に関する運用管理規程において、把握した情報種別ごとに具体的な破棄の手順を定めること。手順には破棄を行う条件、破棄を行うことができる職員、具体的な破棄方法を含めること。
- ・ 情報処理機器自体を破棄する場合、必ず専門的な知識を有する者が行うこととし、機器に残存した読み出し可能な情報がないことを確認すること。
- ・ 情報の破棄を外部事業者に委託した場合は、確実に医療情報が破棄されたことを、証憑または事業者の説明により確認すること。

(4) 技術的な安全管理措置

i) 難病等データを取り扱う PC 等において難病等データを処理することができる者を限定するため、適切な処置を講じること。

- ・ 難病等データを利用する PC 等へのアクセス時に、取扱者の識別と認証を行うこと。
- ・ 二要素認証¹¹を採用すること。この場合は、パスワードの定期的な変更は必要ない。ただし、二要素認証の実装が困難な場合は、ID とパスワードによる認証を行うこと。
- ・ 取扱者の識別・認証に ID とパスワードの組み合わせを用いる場合、それらの情報を本人しか知り得ない状態に保つよう対策を行い、他者への譲渡又は貸与は行わないこと。
- ・ パスワードルールは以下の通りとすること。
 - ✓ 8 文字以上の英数字、記号を混在させた推定困難な文字列とすること。
 - ✓ 原則 2 ヶ月ごとに変更すること。ただし、13 文字以上の英数字、記号を混在させた推定困難な文字列を設定した場合、定期的な変更は不要である。
- ・ 難病等データを利用・保存している情報システムに複数の者がログインする場合、システム内のパスワードは暗号化（不可逆変換が望ましい。）された状態で管理・運用されること。
- ・ 取扱者がパスワードを忘れて、盗用されたりする恐れがあり、情報システム運用責任者等、本人以外がパスワードを変更する場合には、当該取扱者の本人確認を行い、記録を残すこと。
- ・ システム管理者であっても、取扱者のパスワードを推定できないようにすること。

¹¹ IC カード等のセキュリティ・デバイス+パスワード、IC カード+バイオメトリクス（指紋、静脈、虹彩のような利用者の生体的特徴を利用した生体計測）やユーザ ID ・パスワード+バイオメトリクスといった 2 つの独立した要素を用いて行う方式

(設定ファイルにパスワードが記載される等があってはならない。)

ii) 不正アクセス行為を防止するため、適切な措置を講じること。難病等データの漏洩、滅失、毀損を防止するため、適切な措置を講じること。

① 利用端末の管理

- ・ 難病等データを利用する PC 等へのアクセスの記録及び定期的なログの確認を行うこと。
- ・ アクセスの記録は少なくとも取扱者のログイン時刻（信頼できる時刻情報であること）、アクセス時間及びログイン中に操作した取扱者が特定できること。利用終了後少なくとも1年は保管すること。
- ・ 仮にアクセス記録機能がない場合には、業務日誌等で操作の記録（操作者及び操作内容）を必ず行うこと。
- ・ 難病等データを利用する PC 等にアクセスログへのアクセス制限を行い、アクセスログの不当な削除、改ざん、追加などを防止する対策を講じること。

② 窃視防止の対策等

- ・ 窃視防止の対策を実施すること。利用端末でデータ閲覧中の画面が取扱者以外の者の視野に入らないよう、間仕切りの設置・座席配置の工夫、覗き見対策のシートを貼る等の対策を講ずること。
- ・ 難病等データを利用する PC 等の端末から離席する際には、画面ロック、サインアウト等、他の者が画面を閲覧又は端末を操作できないような対策を講ずること。
- ・ 難病等データを利用中の画面の撮影、録画、スクリーンショットの取得を禁止すること。

③ 不正アクセス対策

- ・ 難病等データを利用・保管する PC 等の情報システム機器には、情報漏えい、改ざん等の対象にならないように、コンピュータウイルス対策ソフトの導入等の対策を施すこと。
- ・ 難病等データを利用する PC 等には適切に管理されていないメディアを接続しないこと。
- ・ 常時不正なソフトウェアの混入を防ぐ適切な措置をとること。その対策の有効性・安全性の確認・維持を行うこと。
- ・ 難病等データが存在する PC やサーバー等の情報システム機器は、インターネット、学内 LAN、院内 LAN 等を含む外部ネットワークに接続しないこと（公表物確認時のメール送信を除く）。
- ・ 消去後に当該機器を外部ネットワークに接続する際には、あらかじめコンピュータウイルス等の有害ソフトウェアが無いか検索し、IPS 機能のあるファイアウォールを導入するなどの安全対策に十分配慮すること。

(5) 情報及び情報機器の持ち出し

提供された難病等データの利用、管理及び保管は、事前に承諾された場所でのみ行うこととし、外部への持ち出しは行わないこと。ただし、外部委託や共同研究を行う利用者間で生成物の受け渡しが必要な場合には、以下の措置を講じること。

- ・ リスク分析を実施し、情報及び情報機器の持ち出しに関する方針を運用管理規程で定めること。
- ・ 運用管理規程には、持ち出した情報及び情報機器の管理方法、盗難や紛失時の対応を定めること。
- ・ 運用管理規程を取扱者に周知徹底すること。
- ・ 難病等データや生成物が格納された情報機器の所在について台帳を用いて管理すること。
- ・ 授受に使用する情報機器には暗号化とパスワード保護を行うこと。
- ・ 情報の授受に使用する外部記憶媒体についても、使用前に十分なウイルス対策ソフト等によるチェックを行うこと。

(6) その他の安全管理措置

- i) 難病等データを用いた研究・業務を外部委託するときは、提供申出者は、当該委託を受けた者が講ずる安全管理措置について、適切に確認及び監督を行うこと。
- ii) 取扱者以外が難病等データを取り扱うことを禁止すること。その他の者へ譲渡、貸与又は他の情報との交換等を行わないこと。
- iii) プログラムの異常等で、保存データを救済する必要があるとき等、やむを得ない事情で外部の保守要員が難病等データを使用・保存する情報機器にアクセスする場合には、罰則のある就業規則等で裏づけられた守秘契約等の秘密保持の対策を行い、厚生労働省に報告すること。

3 提供申出者及び取扱者の義務

提供申出者及び取扱者は、難病法、難病法施行令、難病法施行規則、児童福祉法、児童福祉法施行令、児童福祉法施行規則及び本ガイドラインの規定に従い、情報の適正な管理を徹底することを誓約しなければならない。また、難病等データについて、全て個人情報の保護に関する法律に規定する個人情報に準じた取扱いを行うこととし、情報セキュリティマネジメントシステム（ISMS）の実践等、医療情報システムの安全管理に関するガイドライン（第 6.0 版 令和 5 年 5 月）に定められた措置に準じた措置とすること。

提供申出者及び取扱者は、難病等データの利用に関して知り得た内容をみだりに他人に知らせ、又は承諾された申出書に記載された目的以外に利用してはならない。

第7 研究成果等の公表

1 研究成果の公表

利用者は、難病等データによる研究成果を、提供申出書に記載した公表時期、方法に基づき公表すること。公表前に、公表予定の研究成果を厚生労働省へ報告し、確認・承認を求めること（以下「公表物確認」という。）。公表物確認を厚生労働省に依頼する前に、利用者自ら当該研究の成果とあらかじめ承諾された公表形式が整合的か点検すること。厚生労働省は、個人情報保護の観点から2の公表形式の基準を満たしているかを確認（必要に応じて専門委員会の委員が確認を行う）し、承認する。

当該公表に際して、利用者は、難病等データを基に利用者が独自に作成・加工した統計等についてはその旨を明記し、厚生労働省が作成・公表している統計等とは異なることを明らかにすること。

学会誌の投稿等を予定していたが、結果的に論文審査に通らなかったなどの理由により、提供申出書に記載したいずれの公表方法も履行することができず、新たな公表方法により公表を行う場合は、当該公表方法について変更申出等の提出を行う措置を取った上で、公表を行うこと。

研究の成果を広く一般に公表する過程の中で、取扱者以外の者に研究の途中経過を見せる場合（例えば、論文の校正や査読、班会議、学会抄録、社内・学内での報告等）も、あらかじめ公表物確認をする必要がある。

2 公表物の満たすべき基準

研究の成果の公表にあたっては、個別の同意がある場合等を除き、原則として、公表される研究の成果によって特定の個人又は医療機関等が第三者に識別されないように、利用者は次の公表形式の基準に基づき、十分に配慮しなければならない。

(1) 最小集計単位の原則

i) 患者等の数の場合

原則として、公表される研究の成果物において患者等の数が10未満になる集計単位が含まれていないこと（ただし患者等の数が「0」の場合を除く。）。また、集計単位が市区町村の場合には、以下の通りとする。

- ① 人口2,000人未満の市区町村では、患者等の数を表示しないこと。
- ② 人口2,000人以上25,000人未満の市区町村では、患者等の数が20未満になる集計単位が含まれないこと。
- ③ 人口25,000人以上の市区町村では、患者等の数が10未満になる集計単位が含まれないこと。

ii) 医療機関等の数の場合

原則として、公表される研究の成果物において医療機関等の属性情報による集計数が、3未満となる集計単位が含まれていないこと（ただし医療機関等の数が「0」の場合を除く。）。

(2) 年齢区分

原則として、公表される研究の成果物において年齢区分が、5歳毎にグルーピングして集計されていること。100歳以上については、同一のグループとすること。

ただし、20歳未満については、研究の目的に応じ、特に必要と判断される場合には、各歳別を可能とする。

(3) 地域区分

原則として、患者等の住所地及び医療機関等の所在地については、公表される研究の成果物における最も狭い地域区分の集計単位は市区町村とすること。

なお、市区町村を集計単位とした場合は、医療機関等の特定を避けるため、医療機関等の種別でのクロス集計を公表することは認めない。ただし、医療機関等の同意を得ている場合等はこの限りではない。

3 利用実績報告書の提出

(1) 利用実績報告書の提出

公的機関以外の利用者は、研究成果の公表後3ヶ月以内にその公表も含めた成果の概要について、厚生労働省へ「利用実績報告書」により報告すること。本書類は公表ごとに提出すること。

(2) 利用実績の公表

厚生労働省は、報告を受けた利用実績を取りまとめ、専門委員会に報告するとともに、必要に応じて利用実績をホームページ等により公表する。

(3) 管理状況報告書の提出

延長等により、難病等データの利用期間が2年を超える場合には、利用者は利用開始2年後を目途として、データ措置兼管理状況報告書を厚生労働省へ提出すること。厚生労働省は必要に応じ、利用者に対し、データ措置兼管理状況報告書の提出を求めることができる。その場合、利用者は、随時対応することとし、当該求めのあった日から1週間以内にデータ措置兼管理状況報告書を提出するものとする。

4 研究成果が公表できない場合の取扱い

難病等データを利用する過程で、当初想定していた利用目的が実現できないと判明した場合には、速やかに難病等データを返却し、全て消去すること。利用者の解散又は取扱者の死亡、

研究計画の中止などにより研究成果を公表できない場合は、研究の状況及び公表できない理由を利用実績報告書により厚生労働省へ報告すること。

なお、研究の成果が公表できなかつた事由が不適切である場合には、内容に応じ、難病等データの不適切利用に該当することとなる。

5 研究の成果の利用制限

提供申出書に記載した公表方法で公表されなかつた研究成果の利用は認めないものとする。これに違反した場合、難病等データの不適切利用に該当することとなる。

6 難病等データの利用終了後の研究成果の公表

利用者は、難病等データの利用の終了後であっても、成果物を用いた発表を行うことができる。提供申出書に記載されている公表形式であり、一度公表物確認した後であるならば、新規データ等の追加がない限り公表物確認は不要とする。ただし、公表許可済のデータを使用していたとしても、グラフや表が追加されている場合は、新たに公表物確認が必要となる。判断に迷った場合は、厚生労働省がホームページ等で指定する窓口にお問い合わせのこと。

なお、難病等データの提供は、難病又は小児慢性特定疾病に関する調査及び研究の推進並びに国民保健の向上に資するといった相当の公益性を有することを求める制度趣旨を考慮し、特許法（昭和34年法律第121号）第32条に規定する公の秩序、善良の風俗又は公衆の衛生を害するおそれがない限り、特許の取得は可能である。

第8 難病等データの利用後の措置等

1 難病等データの利用の終了

利用者は、難病法又は児童福祉法に基づき、難病等データの利用を終了したときは、遅滞なく、提供を受けた難病等データ、中間生成物及び最終生成物を消去しなければならない。CD-R又はDVDで難病等データの提供を受けた場合は、利用終了時に媒体を厚生労働省へ返却すること。

そして、利用場所ごとのデータ措置兼管理状況報告書に消去を実施した証明書を添付した上で、厚生労働省に提出すること。データ措置兼管理状況報告書は、利用場所毎に提出するものであり、変更届出による利用場所の廃止時も提出するものとする。

2 利用終了後の再検証

難病等データの利用終了後、研究成果について再検証等が必要となった場合には、その都度、難病等データの提供申出を行うこと。

第9 難病等データの不適切利用への対応

1 法における罰則

利用者及び取扱者は、難病法又は児童福祉法に基づき、他の情報と照合等の禁止義務、利用後のデータ消去、安全管理措置、不当な目的利用等の禁止等の義務が課されている。厚生労働省は、法令違反等の疑いがある場合には、難病法又は児童福祉法に基づく立入検査、是正命令を行うことができる。不当な利用等の禁止義務や是正命令に違反した者等には、難病法又は児童福祉法に基づく罰則（1年以下の懲役・50万以下の罰金）が科されることがある。

2 契約違反と措置内容

厚生労働省は、難病等データの利用に関し、法令や契約違反等の疑いがあった場合には、速やかに利用者に連絡し、原則として、利用の停止を求めるものとする。

その上で、利用者及び取扱者が、法令や契約違反を行った場合には、その内容に応じて、当該利用者及び当該取扱者に対し、専門委員会の意見を踏まえ、以下の対応を行う。

- i) 難病等データの速やかな返却並びに複製データ、中間生成物及び最終生成物の消去を行わせること。
- ii) 別表の各号の要件に応じて、一定の期間又は期間を定めずに、利用を停止すること。
- iii) 難病等データの提供の申出を受け付けないこと。
- iv) 難病等データを利用して行った研究や業務の成果の公表を行わせないこと。
- v) 所属機関や氏名を公表すること。

なお、上記の措置内容については、違反を行った利用者・取扱者が含まれる別の提供申出に対しても同様の対応をとることができる。

(別表)

| 違反行為 | 措置内容 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------|
| ① 特定の個人を識別するために、難病法施行規則第45条の3若しくは児童福祉法施行規則第17条の2に基づく基準に従い削除された記述等若しくは難病等データの作成に用いられた加工の方法に関する情報を取得し、又は当該難病等データを他の情報と照合を行った場合 | 当該事実の認定をした日から、原則として1か月～12か月の利用停止・提供禁止 |
| ② 利用期間の最終日までに難病等データの返却並びに複製データ、中間生成物及び最終生成物の消去（以下「返却等」という。）を行わない場合 | 返却等を行う日までの間及び返却等を行った日から返却等を遅延した期間に相当する日数の間、難病等データの提供禁止 |
| ③ 難病等データを提供申出書の記載とは異なる | 当該事実の認定をした日から、原則として |

| | |
|------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| セキュリティ要件の下で利用すること等により、セキュリティ上の危険に曝した場合 | 1か月～12か月の利用停止・提供禁止 |
| ④ 難病等データ又は利用端末を紛失した場合 | 当該事実の認定をした日から、原則として1か月～12か月の利用停止・提供禁止 |
| ⑤ 難病等データの内容を漏洩した場合 | 当該事実の認定をした日から、原則として1か月～12か月又は無期限の利用停止・提供禁止 |
| ⑥ 事前に承諾された目的以外への利用を行った場合（事前に承諾された公表形式以外での成果物の公表を行った場合を含む。） | 当該事実の認定をした日から、原則として1か月～12か月又は無期限の利用停止・提供禁止 ※当該不適切利用により、利用者、取扱者又はこれらと関係する者が不当な利益を得た場合には、利用者及び取扱者はその利益相当額を国に支払うことを約する。 |
| ⑦ 公表物確認で承認を得ずに難病等データを取扱者以外に閲覧させた場合 | 当該事実の認定をした日から、原則として1か月～12か月の利用停止・提供禁止 |
| ⑧ その他、本規約に違反した場合又は法令違反等の国民の信頼を損なう行為を行った場合 | 行為の態様によって上記①から⑦までに準じた措置 |

第10 厚生労働省による実地監査

厚生労働省は、必要に応じてその職員及び厚生労働省が適切と認めた者を利用者及び取扱者が利用する難病等データの利用場所及び保管場所に派遣し、難病等データの利用環境の実地検分及びヒアリングを実施することができる。その際、利用者及び取扱者は、業務時間内に厚生労働省の職員及び外部委託先職員が難病等データの利用場所及び保管場所へ立ち入ること、帳票その他実地監査のために必要な書類の閲覧を求めることを認め、あらかじめ利用規約で承認すること。

第11 その他

本ガイドラインの改正については、委員長が必要と認めるものは専門委員会で検討の上で改正することとする。

第12 ガイドラインの施行期日

本ガイドラインは、令和6年4月1日から施行する。

ただし、施行日前に「指定難病患者データ及び小児慢性特定疾病児童等データの提供に関する

るガイドライン」に基づき、「指定難病患者データ及び小児慢性特定疾病児童等データの提供に関するワーキンググループ」で承認を受けた申出については、なお従前の例による。